HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA OFICINA DE LOGISTICA

PROCESO DE MENOR CUANTIA Nº 1525 - CUADRO DE ADQUISICIONES Nº 526

Adquisición de REACTIVOS PARA LABORATORIO-INMUNOSEROLOGIA, como producto critico basado en la R.M. Nº 099-2004-SA/DM, Siendo el monto de S/. 32,140.32 (TREINTIDOS MIL CIENTOCUARENTA CON 32/100 Nuevos Soles, según ítems anexos.

CALENDARIO DE ACTIVIDADES

| <u>1.</u> | Convocatoria | Fecha | : | 21 de Junio del 2005 |
|-----------|---------------------------------|-------|---|-------------------------|
| <u>2.</u> | Registro de Participantes | Fecha | : | 22 de Junio del 2005 |
| | | Hora | : | 8: 00 am a 13: 00 horas |
| 3. | Presentación de Propuestas | Fecha | : | 23 de Junio del 2005 |
| | | Hora | : | 8:00 am a 13:00 horas |
| <u>4.</u> | Evaluación y Otorgamiento de la | Fecha | : | 24 de Junio del 2005 |
| | Buena Pro | Hora | : | 15:00 horas. |

□ Entrega en la Oficina de Logística del Hospital Nacional Arzobispo Loayza Av. Alfonso Ugarte Nro. 848 - 2° Piso.

1.- OBJETO

Adquisición de Reactivos para Laboratorio-Inmunoserologia, como producto critico basado en la R.M. Nº 099-2004-SA/DM.

2.- VALOR REFERENCIAL

□ Siendo el monto de S/.32,140.32 (TREINTIDOS MIL CIENTOCUARENTA CON 32/100 Nuevos Soles), según items anexos.

3.- BASE LEGAL

- Constitución Política del Perú
- Ley Nro. 27633 Ley de promoción Temporal del Desarrollo Productivo Nacional
- □ Ley N° 27209 Ley de Gestión Presupuestaria del Estado
- Ley N° 28427 Ley de Presupuesto del Sector Publico para el Año Fiscal 2005
- Ley N° 27444 Ley de Procedimientos Administrativos Generales
- Decreto Supremo Nº 083-2004-PCM Aprueba el Reglamento del Texto Unico Ordenado de la Ley de Contrataciones y Adquisiciones del Estado y sus normas complementarias y/o modificatorias.

Email: loayzalogistica@yahoo.es

Teléfono: 431-3799 anexo 110 / 431-3655

- Decreto Supremo Nro.084-2004-PCM Aprueba el Reglamento del Texto Unico Ordenado de la Ley de Contrataciones y Adquisiciones del Estado y sus normas complementarias y/o modificatorias.
- R.M. N° 099-2004/MINSA Aprueba Listado de Bienes y Servicios de Naturaleza Critica y d Bienes de Naturaleza Estratégica del Ministerio de Salud.

4.- PROPUESTA TECNICA:

- DECLARACION JURADA MANIFESTANDO INFORMACION EMPRESARIAL
- NO TENER IMPEDIMENTO PARA PARTICIPAR EN PROCESOS DE SELECCIÓN NI PARA CONTRATAR CON EL ESTADO, CONFORME EL ART. 9° DE LA LEY.
- QUE CONOCE ACEPTA Y SE SOMETE A LOS PROCEDIMIENTOS DEL PROCESO DE SELECCIÓN.
- QUE ES RESPONSABLE DE LA VERACIDAD DE LOS DOCUMENTOS E INFORMACION QUE PRESENTA PARA EFECTO DEL PROCESO.
- QUE SE COMPROMETE A MANTENER SU OFERTA DURANTE EL PROCESO DE SELECCIÓN HASTA RESULTAR FAVORECIDO CON LA BUENA PRO.
- QUE CONOCE LAS SANCIONES CONTENIDAS EN LA LEY, SU REGLAMENTO Y DEMAS DISPOSICIONES COMPLEMENTARIAS Y MODIFICATORIAS.
- CARTA DE PRESENTACION DE LA PROPUESTA, FIRMADA POR EL REPRESENTANTE LEGAL DE LA EMPRESA, ADJUNTANDO RELACION DE LOS PRODUCTOS A LOS QUE CONCURSA INDICANDO: MARCA, PROCEDENCIA, FORMA DE PAGO, VALIDEZ DE OFERTA Y PLAZO DE ENTREGA (OBLIGATORIO).
- ESPECIFICACIONES TECNICAS DE CADA BIEN QUE INCLUYE LA PROPUESTA (OBLIGATORIO).
- DECLARACION JURADA DE PRESENTAR PRODUCTO NACIONAL DE SER EL CASO.
- □ CARTA DE GARANTIA DE LA CALIDAD
- EXPERIENCIA DEL POSTOR (FACTURAS ATENDIDAS DEL BIEN EN QUE SE CONCURSA CON UNA ANTIGÜEDAD NO MAYOR DE 01 AÑO).

5.- PROPUESTA ECONOMICA:

- □ RELACION DE PRODUCTOS OFERTADOS RESPETANDO LOS NUMEROS DE ITEMS DE LA COTIZACION INDICANDO EL PRECIO UNITARIO EN NUEVOS SOLES INCLUIDO EL I.G.V. 19% A SOLO DOS DECIMALES (PUESTO EN EL HOSPITAL).
- LAS PROPUESTAS QUE EXCEDAN EN MAS DE 10% O SEAN INFERIORES AL 70% DEL VALOR REFERENCIAL NO SERAN TOMADAS EN CONSIDERACION

Las Propuestas serán presentadas en original, en dos(02) sobres cerrados denominados :

SOBRE N° 01 « Propuesta Técnica» SOBRE N° 02 « Propuesta Económica»

6.- CONDICIONES DE EVALUACION Y ENTREGA:

- LOS POSTORES PODRAN COTIZAR UNO O MAS ITEM(S) DEBIENDO OBLIGATORIAMENTE COTIZAR EL 100% DE LAS CANTIDADES CONSIDERADAS EN CADA ITEM.
- □ NO SE ACEPTARAN OFERTAS ALTERNATIVAS, DE PRESENTARSE SERA DESCALIFICADO EN EL ITEM CORRESPONDIENTE.
- LA ENTREGA DE LOS BIENES SE EFECTUARA EN LOS ALMACENES DE LOGISTICA (ingreso por la puerta N° 4 Jr. Zorritos S/N.
- LOS POSTORES AL ELABORAR SUS PROPUESTAS DEBERAN CONSIDERAR LOS IMPUESTOS DE LEY, COSTOS DIRECTOS E INDIRECTOS ROTULADOS, CONTROL DE CALIDAD, UTILIDADES, TRIBUTOS, SSEGUROS, TRANSPORTE, OTRO CONCEPTO, QUE PUEDA INCIDIR SOBRE EL CONSTO DE LOS PRODUCTOS Y CUALQUIER OTRA OBLIGACION QUE SE DERIVE DE LA REPOSICION POR

Email: <u>loayzalogistica@yahoo.es</u>
Teléfono: 431-3799 anexo 110 / 431-3655

cc.: Archivo SHPB/ACV/nmm 2

CONCEPTO DE DAÑOS Y/O PERDIDAS PARCIALES O TATALES QUE OCURRIERAN HASTA LA ENTREGA DE LOS MISMOS, EN EL ALMACEN DEL HNAL. Y CUALQUIER OTRA OBLIGACION DEL PRESENTE PROCESO DE SELECCIÓN.

7.- EVALUACION TECNICA.-

| | ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL BIEN | | EXCLU | YENTE | | |
|-----|-------------------------------------------------------------|----------|-----------------------------------------|----------|----------|------------------|
| | EXPERIENCIA DEL POSTOR | | 15 | Puntos | ; | |
| | * Facturas por montos mayores al 100% del Valor Referencial | 15 Punto | os | | | |
| | * Facturas por montos menores al 100% del Valor Referencial | 10 Punt | os | | | |
| | | | | | | |
| | PLAZO DE ENTREGA | 15 | Puntos | 5 | | |
| | * De 01 - 02 días 15 puntos | | | | | |
| | * De 03 - 05 días 10 puntos | | | | | |
| P | * De 06 - a más 5 puntos | | | | | |
| rs. | CARTA DE GARANTIA DE LA CALIDAD | | 20 | Puntos | | |
| | CHILITIES CHILITITIES EN CHEIDING | | | i diicos | 4 | |
| | TOTAL PUNTAJE TECNICO | ••••• | ••••• | → | 50 | Puntos. |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| 8 - | 8 EVALUACION ECONOMICA | | | | | |
| ٥. | 6 LVALUACION ECONOMICA | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | PROPUESTA ESCALOMISA | | F0 | ъ. | | |
| | PROPUESTA ECONOMICA | | 50 | Puntos | • | |
| | | | | | • | |
| ß | PROPUESTA ECONOMICA TOTAL PUNTAJE ECONOMICO | ••••• | | | 50 | Puntos |
| | | ••••• | | | • | Puntos |
| | | | | | • | Puntos |
| | TOTAL PUNTAJE ECONOMICO | | • • • • • • • • • • • • • • • • • • • • | → | 50 | |
| | | | • • • • • • • • • • • • • • • • • • • • | → | • | Puntos Puntos |

EL POSTOR PARTICIPANTE DEBERA DE ALCANZAR COMO MINIMO CUARENTA (40) PUNTOS EN LA EVALUACION TECNICA, PARA ACCEDER A LA EVALUACION ECONOMICA CASO CONTRARIO NO SE TOMARA EN CUENTA.

09.- CRITERIOS DE EVALUACION

El Comité especial revisará la documentación general presentada así como la propuesta técnica y propuesta económica aplicando los siguientes criterios de evaluación:

Email: loayzalogistica@yahoo.es

Teléfono: 431-3799 anexo 110 / 431-3655

| CONCEPTO | CRITERIOS |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------|
| PROPUESTA TECNICA (Comprende 2 etapas) 1. Verificación de la documentación presentada en el sobre técnico si se cumple con las bases de lo contrario será desestimada. 2. Evaluación Técnica: | CUMPLE / NO CUMPLE Hasta 50 puntos |
| Verificación del Expediente: Plazo de entrega, carta de garantía y el cumplimiento de las especificaciones técnicas optimas de lo contrario será desestimada. El cumplimiento de las especificaciones técnicas tiene carácter obligatorio y excluyente (no se evaluará la propuesta si no cumple). | |
| EVALUACION ECONOMICA | 50 puntos Oferta Económica de menor costo |
| EVALUACION FINAL | La que obtenga el mayor puntaje |

10.- DISPOSICIONES FINALES

- El Hospital Nacional «Arzobispo Loayza» HNAL se reserva el derecho de verificar la información proporcionada por el postor como parte de su propuesta técnica y económica.
- El postor se obliga a verificar toda la información necesaria para la elaboración de su propuesta por lo tanto no podrá invocar responsabilidad alguna en ese aspecto hacia el Hospital Nac. Arzobispo Loayza, sus funcionarios y asesores.
- Las Muestras serán devueltas a los Postores en un plazo máximo de 15 días calendarios posteriores al Acto de otorgamiento de la Adjudicación. En caso de no ser recogidos pasarán a formar parte de los bienes del hospital.
- El presente proceso se rige por las bases y lo que establece el Texto Unico Ordenado de la Ley de Contrataciones y Adquisiciones del Estado, aprobado por el Decreto Supremo N° 083-2004-PCM y su Reglamento aprobado por el Decreto Supremo N° 084-2004-PCM, modificatorias y normas complementarias.
- En cumplimiento del Artículo 29 de la Directiva de Tesorería para el Año Fiscal 2005 aprobada mediante Resolución Directoral Nro. 003-2005-EF/77.15 que establece la obligatoriedad de efectuar los pagos por medios electrónicos; todos los pagos a proveedores derivados del presente proceso de selección se realizará mediante abono en cuenta bancaria por tanto el postor o postores ganadores de la buena pro deberán remitir su Código de Cuenta Interbancario (CCI) para su validación correspondiente.
- Al momento de registrarse como participante en el presente proceso de selección, el postor deberá registrar una dirección de correo electrónico válida y vigente; adicionalmente, deberá remitir un mensaje de correo a la dirección electrónica loayzalogistica@yahoo.es con el asunto "postor AMC 1525-2005-HNAL" confirmando su número de RUC y teléfono de contacto. La confirmación de participación se aceptará según fecha del calendario (REGISTRO DE PARTICIPANTES).

Email: <u>loayzalogistica@yahoo.es</u>

Teléfono: 431-3799 anexo 110 / 431-3655

Anexo 1 **ESPECIFICACIONES TÉCNICAS**

| | T | Т |
|----|------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 01 | HYDRAGEL PROTEIN (E) | PRESENTACION: kit x 70 pruebas o más para la detección de proteínas plasmáticas en suero humano. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGÍA: Electroforesis en gel de agarosa. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. TEMPERATURA DE PROCESAMIENTO: ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en densitómetro. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |
| 02 | HYDRAGEL HEMOGLOBINA (E) | PRESENTACION: kit x 70 pruebas o más para la detección de variedades de hemoglobina en sangre humano. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGÍA: Electroforesis en gel de agarosa. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. TEMPERATURA DE PROCESAMIENTO: ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en densitómetro. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |
| 03 | HYDRAGEL IF (INMUNOFIJACION) | PRESENTACION: kit x 20 pruebas o más para la detección de proteínas monoclonales en suero humano. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGÍA: Electroforesis e Inmunofijación en gel de agarosa con antisueros específicos. ANTICUERPOS: Anticuerpos contra cadena pesada gamma, pesada alfa, pesada jul, ligera kappa y ligera lambda. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. TEMPERATURA DE PROCESAMIENTO: ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en densitómetro. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |

Email: <u>loayzalogistica@yahoo.es</u> Teléfono: 431-3799 anexo 110 / 431-3655

| 04 | HYDRAGEL LIPO (a) | PRESENTACION: kit x 70 pruebas o más para la detección de lipoproteínas en suero humano. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGÍA: Electroforesis en gel de agarosa. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. TEMPERATURA DE PROCESAMIENTO: ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en densitómetro. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |
|----|------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 05 | ANTICUERPO VHA IgM ELISA automatizado | ➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. ➤ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA), Enzimoinmunoensayo de micropartículas (MEIA), Inmunoensayo de fluorescencia polarizada (FPIA) o Atenuación de la Energía de Radiación (REA) para la detección de anticuerpos IgM frente al virus de la hepatitis A (HVA) en suero o plasma. ANTÍGENOS: Solución del virus de la Hepatitis A. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo para HVA, b) Control positivo para HVA. CONJUGADO: Anti IgM humano, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C o ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores automáticos, con código de barra para reactivos y tubo primario. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |
| 06 | ANTI DNA NATIVO INMUNOFLUORESCENCIA | PRESENTACIÓN: Kit de 60 determinaciones. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGÍA: Inmunofluorescencia indirecta para la determinación de anticuerpos contra el DNA nativo de Crithidia lucillae en suero humano y líquidos biológicos. ANTICUERPOS: con capacidad de unirse a colorantes fluorescentes sin alterar su propiedad inmunológica SENSIBILIDAD: 98 %. ESPECIFICIDAD: mayor al 95%. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Positivo b) Negativo COMPONENTES: Portaobjetos, cubreobjetos, antigamma globulina humana marcada, buffer, medio de montaje TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: ambiente. OTROS REQUISITOS: Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |

| | 1 | |
|----|---------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 07 | ANTICUERPO HBcore IgM AUTOMATIZADO | PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA), Enzimoinmunoensayo de micropartículas (MEIA), Inmunoensayo de fluorescencia polarizada (FPIA) o Atenuación de la Energía de Radiación (REA) para la detección de anticuerpos IgM de HBcAg, en suero o plasma humano. ANTÍGENOS: Antígeno recombinante HBV core. en suero o plasma. ANTÍGENOS: Solución del virus de la Hepatitis B. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo. CONJUGADO: Anti IgM humano, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C o ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores automáticos, con código de barra para reactivos y tubo primario. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |
| 08 | ANTICUERPO HELICOBACTER PILORIS IgG (ELISA) X 96 DETERMINACIONES | PRESENTACION: Kits x 96 (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno por placa) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgG frente a la bacteria H. pylori, en suero o plasma. ANTÍGENOS: Antígeno purificado de H. pylori impregnado en la superficie de los micro ollos. SENSIBILIDAD: 99 %. ESPECIFICIDAD: 97 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |

| 09 | ANTICUERPO HELICOBACTER PILORIS IgM ELISA | PRESENTACION: Kits x 96 (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno por placa) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgM frente a la bacteria H. pylori, en suero o plasma. ANTÍGENOS: Antígeno purificado de H. pylori impregnado en la superficie de los micro ollos. SENSIBILIDAD: 99 %. ESPECIFICIDAD: 97 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |
|----|----------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10 | ANTICUERPO ANTINUCLEAR INMUNOFLUORESCENCIA | PRESENTACIÓN: Kit de 120 determinaciones o más para la determinación de anticuerpos antinucleares. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGÍA: Inmunofluorescencia para la determinación de anticuerpos contra un conjunto de distintos anticuerpos dirigidos contra componentes macromoleculares normales del núcleo celular. ANTICUERPOS: con capacidad de unirse a colorantes fluorescentes sin alterar su propiedad inmunológica SENSIBILIDAD: 98 %. ESPECIFICIDAD: mayor al 95%. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. COMPONENTES: Portaobjetos, cubreobjetos, antigamma globulina humana marcada, buffer, medio de montaje TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: ambiente. OTROS REQUISITOS: Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |

| 11 | AG/AC VHBe (epsilon) AUTOMATIZADO | ➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. ➤ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA), Enzimoinmunoensayo de micropartículas (MEIA), Inmunoensayo de fluorescencia polarizada (FPIA) o Atenuación de la Energía de Radiación (REA) para la detección automatizada cuantitativa del antígeno de la Hepatitis B (HBeAg) o del anticuerpo contra el Antígeno de la Hepatitis B (Anti-HBe), en suero o plasma humano. ANTICUERPOS: Anticuerpos contra HBeAg (Anti-HBe). ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo. CONJUGADO: Anti IgM humano, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C o ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores automáticos, con código de barra para reactivos y tubo primario. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |
|----|-----------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 12 | ANTICUERPO VHA TOTAL ELISA automatizado | ▶ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. ▶ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA), Enzimoinmunoensayo de micropartículas (MEIA), Inmunoensayo de fluorescencia polarizada (FPIA) o Atenuación de la Energía de Radiación (REA) para la detección de anticuerpos frente al virus de la hepatitis A (HVA) en suero o plasma. ANTÍGENOS: Solución del virus de la Hepatitis A. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo para HVA, b) Control positivo para HVA. CONJUGADO: Anti IgM humano , en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C o ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores automáticos, con código de barra para reactivos y tubo primario. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |

| | T | |
|----|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 13 | CLAMIDIA IgG ELISA MANUAL | PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno por placa) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos lgG anti-Clamidia, en suero o plasma. ANTÍGENOS: Posillos recubiertos con antígeno de CMV. SENSIBILIDAD: 100 %. ESPECIFICIDAD: 99.8 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo. CONJUGADO: Anticuerpo lgG humano, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |
| 14 | CLAMIDIA IgM ELISA MANUAL | ▶ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno por placa) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. ▶ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgM anti-Clamidia, en suero o plasma. ANTÍGENOS: Posillos recubiertos con antígeno de CMV. SENSIBILIDAD: 100 %. ESPECIFICIDAD: 99.8 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo. CONJUGADO: Anticuerpo IgM humano en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |

| | 1 | |
|----|----------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 15 | HERPES II IgM ELISA MANUAL | ▶ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno). FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 08 meses a partir de la fecha de entrega. ▶ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) para la detección de anticuerpos IgM del virus de Herpes Simple tipo II (HSB 1 IgM). ANTÍGENOS: Proteínas recombinantes o peptido sintetico de HSV II. SENSIBILIDAD: 98 %. ESPECIFICIDAD: Mayor de 98 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo. CONJUGADO: Estable hasta la fecha del vencimiento del kit o desde su reconstitución en caso de ser liofilizado. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 23 a 25°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |
| 16 | HERPES II IgG ELISA MANUAL | PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 08 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) para la detección de anticuerpos IgG del virus de Herpes Simple tipo II (HSB 1 IgG). ANTÍGENOS: Proteínas recombinantes o peptido sintetico de HSV II. SENSIBILIDAD: 94 %. ESPECIFICIDAD: Mayor de 97 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo. CONJUGADO: Estable hasta la fecha del vencimiento del kit o desde su reconstitución en caso de ser liofilizado. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 23 a 25°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |

| _ | | |
|----|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 17 | HERPES I IgM ELISA MANUAL | PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno). FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 08 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgM del virus de Herpes Simple tipo I (HSB 1 IgM). ANTÍGENOS: Proteínas recombinantes o peptido sintetico de HSV I. SENSIBILIDAD: 98 %. ESPECIFICIDAD: Mayor de 98 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo. CONJUGADO: Estable hasta la fecha del vencimiento del kit o desde su reconstitución en caso de ser liofilizado. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 23 a 25°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |
| 18 | HERPES I IgG ELISA MANUAL | ▶ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 08 meses a partir de la fecha de entrega. ▶ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgG del virus de Herpes Simple tipo I (HSB 1 IgG). ANTÍGENOS: Proteínas recombinantes o peptido sintetico de HSV I. SENSIBILIDAD: 94 %. ESPECIFICIDAD: Mayor de 97 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo. CONJUGADO: Estable hasta la fecha del vencimiento del kit o desde su reconstitución en caso de ser liofilizado. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 23 a 25°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |

| 19 | NTX (TELOPEPTIDO) ORINA ELISA | ▶ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno por placa) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. ▶ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) TMB para la detección en orina de N-telopéptidos enlazados de colágeno tipo I (NTx). ANTÍGENOS: Anticuerpo monoclonal marcado con peroxidasa de tábano. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Concentración conocida de NTx en orina, b) Calibradores. CONJUGADO: Anticuerpo monoclonal, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |
|----|------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 20 | WALLER ROSE | Presentación x 100 determinaciones. Suspensión de hematíes de cordero estabilizados y sensibilizados con gammaglobulina de conejo y que reaccionan contra anticuerpos séricos humano. Control positivo y negativo. Sensibilidad 94 %. |
| 21 | ANTIGENO/ANTICUERPO HIV-SIDA-4° GENERACIÓN MANUAL | ▶ PRESENTACION: Kits por 192 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno). FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 08 meses a partir de la fecha de entrega. ▶ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) MANUAL de cuarta generación para la detección de VIH-1, VIH-1 grupo 0 y VIH-2, en suero o plasma. ANTÍGENOS: Proteínas recombinantes o peptido sintetico de HIV. SENSIBILIDAD: 100 %. ESPECIFICIDAD: Mayor de 98 %. ▶ ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo para VIH-1, c) Control Positivo para VIH-2 y d) Control de antígeno VIH-1 p24. ▶ CONJUGADO: Estable hasta la fecha del vencimiento del kit o desde su reconstitución en caso de ser liofilizado. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C. ▶ OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. ▶ Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |

| 22 | HIDATIDOSIS ANTICUERPO ELISA | PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones TMB (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno por placa) o mas. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgG frente a Echinococcus granulosus en suero o plasma. ANTÍGENOS: Antígeno específico en la superficie del poliestireno. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo b) Control positivo. CONJUGADO: Anticuerpo IgG humano, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leidos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español. |
|----|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Anexo 2 DECLARACION JURADA

Lima, de del 2005

Señores

HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA Presente.-: ADJUDICACION DE MENOR CUANTÍA N° 1525-2005-HNAL Referencia De nuestra consideración: (Nombres y Apellidos del Representante Legal), identificado con Documento Nacional de Identidad (Gerente o apoderado común) y accionista (de ser el caso) de la empresa (nombre de la empresa postora o Consorcio); que se presenta como postora a la Adjudicación de Menor Cuantía Nº 1525-2005-HNAL, para Adquisición de Reactivos para Laboratorio-Inmunoserologia, según cuadro de necesidades-2005, DECLARO BAJO JURAMENTO que mí representada: 1. No tiene impedimento para participar en el proceso de selección ni para contratar con el Estado, conforme al Artículo 9º de la Ley de Contrataciones y Adquisiciones del Estado. 2. Conoce, acepta y se somete a las Bases, condiciones y procedimientos del proceso de 3. Es responsable de la veracidad de los documentos e información que presenta a efectos del proceso. 4. Se compromete a mantener su oferta durante el proceso de selección y a suscribir el contrato, en caso resulte favorecida con la Buena Pro. 5. Conoce las sanciones contenidas en la Ley de Contrataciones y Adquisiciones del Estado y su Reglamento, así como en la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General. 6. Nuestros bienes califican como nacional de acuerdo al $\,$ D.S. $\,$ N $^{\circ}$ 003-2001-PCM y la R.M. $\,$ N $^{\circ}$ 043-2001-ITINCI/DM" SI (...... NO (...... 7. Que SI (.....) NO (.....) estoy afecto a la Detracción, según lo establecido por la Resolución de Superintendencia Nº 183-2005/SUNAT, para tal efecto mi número de Cuenta Corriente en el Banco es es 8. Autorizo al órgano encargado de las contrataciones y adquisiciones de la ENTIDAD a notificarme por correo electrónico o por fax las actuaciones derivadas del presente proceso de selección, sin que tenga que recurrir a los mecanismos tradicionales para que estas tengan plena eficacia. Fax: Correo Electrónico......

Nota: En caso que el postor brinde el bien que califique como Nacional de conformidad con la definición contenida en el D.S. N° 003-2001-PCM y la R.M. N° 043-2001-ITINCI/DM, declarará como N° 6 de la presente Declaración Jurada: "Que el bien a brindar califica como nacional de acuerdo al D.S. N° 003-2001-PCM y la R.M. N° 043-2001-ITINCI/DM"

Nombre, firma y sello del Gerente o Funcionario autorizado

Email: <u>loayzalogistica@yahoo.es</u> 15

Teléfono: 431-3799 anexo 110 / 431-3655

Anexo 3

ADJUDICACION DE MENOR CUANTIA NRO. 1525-2005-HNAL ADQUISICION DE REACTIVOS

| Ítems | Código | Descripción | Un. Med. | Cant. | Precio - 70% | Precio Unit. | Precio +10% | Total |
|-----------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------|-------------|-------|-----------------|-----------------|----------------|----------|
| 1 | B351002610 | HYDRAGEL PROTEIN E X 70 DETERMINACIONES | CJ | 3 | 528.19 | 754.55 | 830.01 | 2,263.65 |
| 2 | B351002611 | HYDRAGEL HEMOGLOBINA (E) X 70 DET. | KT | 1 | 490.00 | 700.00 | 770.00 | 700.00 |
| 3 | B351004125 | HYDRAGEL IF (INMUNOFIJACION) X 20 DETERMINACIONES | CJ | 1 | 1190.00 | 1700.00 | 1870.00 | 1,700.00 |
| 4 | B351004126 | HYDRAGEL LIPO (a) X 70 DETERMINACIONAES | CJ | 1 | 455.64 | 650.91 | 716.00 | 650.91 |
| 5 | B355050009 | ANTICUERPO HA IgM ELISA X 96 DETERMINACIONES | KT | 2 | 735.00 | 1050.00 | 1155.00 | 2,100.00 |
| 6 | B355050014 | ANTI DNA NATIVO INMUNOFLUORESCENCIA X 60 DETERMINACIONES | KT | 2 | 504.00 | 720.00 | 792.00 | 1,440.00 |
| 7 | B355050016 | ANTICUERPO HBcore IgM ELISA X 96 DETERMINACIONES | KT | 2 | 665.00 | 950.00 | 1045.00 | 1,900.00 |
| 8 | B355100008 | ANTICUERPO HELICOBACTER PILORIS IgG (ELISA) X 96 PRUEBAS | KT | 1 | 665.00 | 950.00 | 1045.00 | 950.00 |
| 9 | B355100016 | ANTICUERPO HELICOBACTER PILORIS IgM (ELISA) X 96 PREUBAS | KT | 1 | 699.30 | 999.00 | 1098.90 | 999.00 |
| 10 | B355100017 | ANTICUERPO ANTINUCLEAR INMUNOFLUORESCENCIA X 120 PRUEBAS | KT | 3 | 945.00 | 1350.00 | 1485.00 | 4,050.00 |
| 11 | B355100021 | ANTIGENO/ANTICUERPO HB epsilon X 96 DETERMINACIONES | KT | 1 | 882.00 | 1260.00 | 1386.00 | 1,260.00 |
| 12 | B355101256 | ANTICUERPO HA TOTAL X 96 DETERMINACIONES | KT | 1 | 770.00 | 1100.00 | 1210.00 | 1,100.00 |
| 13 | B355101305 | CLAMIDIA IgG (ELISA) X 96 DETERMINACIONES | KT | 1 | 735.00 | 1050.00 | 1155.00 | 1,050.00 |
| 14 | B355101306 | CLAMIDIA IgM (ELISA) X 96 DETERMINACIONES | KT | 1 | 770.00 | 1100.00 | 1210.00 | 1,100.00 |
| 15 | B355104501 | HERPES II IgM X 96 DETERMINACIONES | KT | 1 | 585.55 | 836.50 | 920.15 | 836.50 |
| 16 | B355104502 | HERPES II IgG X 96 DETERMINACIONES | KT | 1 | 574.35 | 820.50 | 902.55 | 820.50 |
| 17 | B355104503 | HERPES I IgM X 96 DETERMINACIONES | KT | 1 | 586.31 | 837.58 | 921.34 | 837.58 |
| 18 | B355104504 | HERPES I IgG X 96 DETERMINACIONES | KT | 1 | 574.21 | 820.30 | 902.33 | 820.30 |
| 19 | B355806261 | NTX (TELOPEPTIDO) ORINA ELISA X 96 DETERMINACIONES | KT | 1 | 3055.50 | 4365.00 | 4801.50 | 4,365.00 |
| 20 | B355808134 | WALLER ROSE X 100 DETERMINACIONES | KT | 2 | 87.50 | 125.00 | 137.50 | 250.00 |
| 21 | B358500075 | ANTIGENO ANTICUERPO HIV-SIDA DE 4TA. GENERACION X 192 DETER. | KT | 2 | 681.41 | 973.44 | 1070.78 | 1,946.88 |
| 22 | B358504513 | HIDATIDOSIS ANTICUERPO ELISA X 96 PRUEBAS | KT | 1 | 700.00 | 1000.00 | 1100.00 | 1,000.00 |
| TOTAL (Treinta y Dos Mil Ciento Cuarenta y 32/100 Nuevos Soles) | | | | | | | | |